

●電子添文 医療安全情報反映後の表示

テスト用販売名

改訂指示未反映

- 2024年5月10日
テスト用改訂指示第2号 別紙 1 [根拠症例]

改訂指示反映確認中

- 2024年5月10日
テスト用改訂指示第3号

改訂指示対象確認中

- 2024年5月10日
テスト用改訂指示第4号

添付文書管理コード
作成又は改訂年月

▼承認番号等

届出番号

▼テスト用販売名

付属品・構成品の別

括弧内名称の添え書き

▼類別及び一般的名称等

類別

一般的名称

規制区分

特殊記載項目

▼警告

ダウンロード

PDFファイル

XMLファイル

XSDファイル

スタイルシート

過去の電子添文

2024年5月10日更新 (第2版)

2024年3月27日更新 (第1版)

医療安全情報

テスト医療安全情報1

テスト医療安全情報2

改訂指示反映履歴

2024年5月10日 テスト用改訂指示第0号

2024年5月10日 テスト用改訂指示第1号 別紙 1 [根拠症例]

A1200 理学診療用器具
クラス 4 (高度管理医療機器) 一般的名称テスト 1 99990001

テスト用販売名

特定保守管理医療機器

生物由来製品

遺伝子組換え

再使用禁止

取扱説明書を必ず参照する

添付文書管理コード
268504XML0000001_A_01

反映されている医療安全情報が履歴として表示されます。該当の医療安全情報とリンクされています。

括弧内名称の添え書き
テスト用販売名の添書き 1-1、テスト用販売名の添書き 1-2

類別及び一般的名称等

- 上記画像のように、医療安全情報が反映されている品目は、電子添文の下フレームに「医療安全情報」が表示されます。